# SOFT CAPSULE OF MULTIPLET STRUCTURE

Publication number: JP60193917

Publication date: 1985-10-02

TANIGUCHI YOSHIKATSU; YAMADA OSAMU; MAKINO HIROICHI: UIRIAMU CHIYAARUZU

HABAATO

Inventor:

AARU PII SHIIRAA KK

Classification:

A61K9/48: A61K9/48: (IPC1-7): A61K9/48

- European:

Application number: JP19840047309 19840314 Priority number(s): JP19840047309 19840314

Report a data error here

# Abstract of JP60193917

PURPOSE:A soft capsule of multiplet structure regulating easily action of drug, having stability with time, by forming a soft capsule of a drug to be eluted at latest as a nucleus, covering the saft capsule with an outer film of capsule containing an oily solution of another drug. CONSTITUTION:An oil solution or suspension of a drug to be eluted at latest is covered with an outer film of capsule to give a soft capsule, which is used as a nucleus. A soft capsule of multiplet structure comprising the necleus, an oil'y solution of suspension of another drug as an inner solution, coated with a larger outer film of capsule. (1) A drug to be deactivated with gastric juice (e.g., pancreatin, hormone agent, etc.), (2) a drug having side effect on the stomach (e.g., salicylic acid preparation, etc.), and (3) a drug requiring enteric properties (e.g., vermicide, etc.) may be cited as the drug. Eluation or stepwise eluation of the drug at a desired action part can be attained easily, and the saft capsule is preferable as a sustained release capsule, or enteric capsule.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

卵日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭60-193917

Mint Cl 4

庁内整理番号

A 61 K 9/48

6742-4C

⑥公開 昭和60年(1985)10月2日

識別記号

家本請求 未請求 発明の数 1 (全4百)

の発明の名称

多重機造軟カブセル剤

②特 阿 昭59-47309

爾 昭59(1984)3月14日 æπ.

勿発 眀 ш 69発 明 老

東京都世田公区宮坂3丁目43番4号

勿発 明 者 恪 横浜市保土ケ谷区星川2丁目6番4号

勿発 明考 掛川市下俣719番地の2

ズ・ハバート アール・ピー・シーラ アメリカ合衆国フロリダ・クリアウオーター・サマースワ ース・ドライブ 2955

മ്പ 一株式会社 東京都港区赤坂4丁目九番二十五号 新東洋赤坂ビル

の代 理 人 弁理士 矢野

発明の名称

多重構造数カプセル剤

鉄鉄野サカの新田

- 1. 相溶性または胃液に対する化学的安定性も しくは吸収有効部位により分けられた物質群 のうち最も遅く溶出さるべき群からの楽物の 油件溶解すたけ服潤液をカプセル外皮膜で被 覆してなる飲力プセルを終とし、 他の群の書
- 物の油性溶液または懸濁液を内容液とし、よ り大きいサイオのカプセル外皮膜で被覆して なる多重構造の歌カプセル剤。
- 2 核となる軟カプセルが数個の小カプセルで ある、特許請求の範囲第1項記載の軟カプセ
- 3. 三重以上の多重構造の軟カプセル剤の場合 、カプセルの内容物が空気または窒素のよう **な気体である、特許請求の範囲第1項記載の** 飲カナセル剤。
- 外皮膜の厚さないしは重量が互いに異なる。

特許請求の範囲第1項記載の軟カプセル剤。

- 油性溶液すたは懸濁液の溶媒ないしは分数 媒が植物油または食用油脂またはワックスも しくはそれらの混合物である。特許請求の範 開第1項記載の軟カプセル剤。
- 油性懸濁液がサスペンジョン・スラリーで ある、特許請求の範囲第1項記載の軟カプセ ル剤。
- 祭明の詳細な説明

本祭明は、軟カプセル剤、評賞すれば多重標 遊載カプセル剤に保るものである。

飲カプセル剤は、油性薬物およびスラリー状 寒物の製剤化に適した剤形であつて、ピタミン 剤、肝油およびその他の悪味、悪臭があつて飲 み難い多くの医薬品の製剤に広く用いられてい

しかし、2種または数種の薬物を同時に投与 したい場合には、内容液に2種または数種の楽 物を混入懸捌させて軟カプセルに充塡しなけれ はならないので、配合蔡忌の薬物は同一カプセ

特開昭60-193917(2)

ル内に充壌できない、つまり、薬物相互間で経 時的に依々に反応し、その結果カプセルの外観 が損なわれ、薬効が低下してしまうという欠点 がある。

本発明者らは、との目的が多重構造の歌カプ セル制によつて申分なく速成されることを見出 1.7.

本発明による多重構造飲カプセル別は、相応 性をいしは胃液に対する化学的安定性あるいは 体内での吸収有効能位により分けられた物の のうち最も遅く得出さるペラ中からの薬物 のうち最も遅く得過をカプセル外皮膜で被疾 でをる歌カプセルを、他の群の薬物の直性なよ または耐減液を内容液としより大きのである。 カプセル外皮膜で接便してなるものである。 外皮膜の厚さは抗 一般に 0.5 ~ 2 mm でも よた たいの厚さは抗 国により プセルの ら それ以降の厚さは抗 国によりでもよい。 それ以降のものとで相流としていてもよい。

最初の、つまり最も遅く溶出さるべき物質群の薬物を含有するカプセルは、所望により数個アネコでもとい

また、本発明による飲力プセル剤は、三重以上の多重構造のものを包含し、との場合必要に 応じ最外額物外皮膜の内側に蒸液に代えて空気 ないしは窒素のような気体を存在させたものも 本発明の軽回内である。

薬剤の作用調節ないしは作用延長は、外皮膜の厚さの調節または分散媒の組成の選択もるいはその刃方によつて行なわれる。

本発明の多重構造数カプセル剤は、所留の体 内作用部位における薬物の溶出ないしは設階的 放出が容易に適成されるので、 殊に徐放性カプ セル剤および脳溶性カプセル剤として極めて好 適である。

次に実施例につき、本発明を詳述する。

カプセル外皮膜用のゼラチン糖板は次のよう にして得られる:

溶解益中で、ゼラチン420部、グリセリン210部、落製水370部からなる殻拌混合物を80~90℃の温度で減圧脱泡下に溶解し、

得られるゾル溶液をアール・ピー・シーラー社 製スプレーター・ポックスを用いて厚さを関節 しながら洗返させるとともに作象によりケル化 させて均一な厚さのゼラテン滞板とする。

とうして製したせラチン階板2枚を、左右対 称の調型の間にはさみ、カプセル外皮膜を圧縮 成形し、同時に鉤型上方に配置された発性ポン プにより、下記組成の解視1を外皮膜中に加速 溶倒下に打板いて軟カプセルを得、これを熱風 回転式乾燥機中で乾燥する。とうして、内容被 110 呼かよび外皮膜45 呼よりなる軟カプセルを得る。

次いで、とうして得た軟カプセルを内包する 下記組成の滅液 2 を、上記よりも大きいけ法の 関型を用いて同様の方法で外皮膜で接覆する。 との場合、内容被は120 wかよび外皮膜は2 00 wである。とりして二重構造のカプセル制 が得られる。

# 结图即的-T93917(3)

審済4の処方

篠液1の処方 紫液2の処方 3 0 10 3 O=9 . 7.049 6.542 1.5% 2 0 10 110#2 12000

ト記二重カプセル創に崩器試験(第10改正 日本客局方、一般試驗法第36頁「崩壞試験法 1のカプセル刺の項参照)を行ない、次表に示 す糖果を得た。

第1該は人工胃液ないし人工消化液とも呼

**塞液** 1

15~20分

25~36分

寒液 2

6~ 8分

	ě	ş	₹	~	С		植	物	油		食	用	油	脂	を	良	<	挽	拌	L
τ	均	_	な	7	ラ	ŋ	-	被	(	楽	液	3	)	を	っ	<	b		<del>(7</del> 1)	1
ĸ	示	ι	た	方	法	T	楽	被	3	٤	内	容	液	٤	す	3	軟	カ	*	÷
n	ŧ	2	個	0	<	b		乾	燥	L	Æ	後		ı	b	大	ŧ	b	4	法
Ø	纳	型	を	用	Ь		ح	n	5	2	(18)	0	カ	*	t	n	ŧ	内	包	す
る	薬	液	4	ŧ	内	容	液	٤	Ü	て	F	16	組	胶	ø	外	皮	膜	て	冏
様	ĸ	被	穫	す	3	•	2	カ	ナ	t	n	£	内	包	す	3	=	Œ	ħ	f
t	n	剤	ø:	得	5	n	る	۰												

,				20.00	- /4//	20.00 1 - 2022	
樂	楽		400	ピタミンC	3 Ong	ニコチン酸アミド	1 009
	植	物	油		6519		500
	食	用油	脂	_	1519		1000.
•					110%	_	70°9

塞渡3の処方

外皮度重量(内包カプセル皮膜) 4.5歳 (外包カプセル皮膜) 433.9

ばれ、塩化ナトリウム2.0分に希塩酸24.0 上記の2カプセル内包の二重カプセル刻につ \*\*および水を加えて1000×としたもので

、pH 約 1.2 の無色透明の溶液である。

第1液\*による試験

内容物の流出しはじめた時間 皮膜の溶解が終つた時間

き例1に示したように行なつた崩壊試験の結果 は次のとおりである。

	寨 液	麥液 4		
	1	2		
内容物の流出しはじめた時間	20~25%	20~25分	7~ 9分	
皮膜の溶解が終つた時間	30 <del>~4</del> 0 <del>9)</del>	30 <del>~4</del> 0 <del>3)</del>	15~20分	

ピタミンA油と植物油とからなる混合液(薬 被5)を内容液として例1に示じた方法で軟カ プセルをつくる。次いで、こうして得たカプセ ルを内包し、ピタミンDtと植物油からなる混合 物(薬液6)を内容液とし、例1と同様にして 外皮障で被覆して二重カプセルをつくる。

この二重カプセルを核として、ピタミンEと 植物油との混合物(薬蔵7)を内容液にして三 重構造のカプセルをつくり、この三重カプセル を引続き窒素ガスを内容物として外皮膜で被覆 して四重構造のカプセル剤をつくつた。

それぞれの薬液の組成および外皮膜重量は次

のとおりであつた。

寒液5の処方 1 0 50 外皮膜重量(核となるカプセル): 5 0 119 6 0 102

薬液 6 の処方 ピタミンD. 外皮膜重量(二重目のカナ 30#9

31 119

(目) 薬液7の処方 3 0 119 外皮膜重量 (三重目のカプセル):

> 2000 5 0 00

最外側外皮質の重量 上記多重カプセル刺に、第10改正日本薬局 方所戯の脇溶性カプセル剤の崩壊試験法に従つ て、第1歳による試験を行ない、引き続き第2

特間昭60-193917 (4) 局方による顕常性カプセル剤として適合すると

とが認められる。

彼による試験を行なつた。との第2被は人工腸液であつて、0.2 M リン酸ニ水素カリウム試液150 m に 0.2 N 水酸化ナトリウム試液118 m および水を加えて1000 m とした、pH的6.8 を示す無色透明の溶液である。

第1液による試験

	内容物の流出しは じめた時間	皮膜の溶解が終つた 時間
選案ガス	2~ 75	14~15%
<b>薬液 7</b>	20~25\$	30~40分
<b>薬液 6</b>	50~55分	(65~70分)
薬液 5	別機セナ	崩壊せず

**何っ彼がよる紅鷺** 

薬液	5	6~ 8分	12~15分
		1	I

上記試験結果から、本例による多重カプセル 削は第1被使用の場合60分間には完全に溶解 せず、第2被では30分以内に崩壊するので、

: 理 人 弁理士 矢 野 敏 堆 Grad